(19) 日本図物部庁 (JP)

超 (B2)

(11)特許番号

第2721414号

(45) 発行日 平成10年(1998) 3月4日

(24)登錄日 平成9年(1997)11月21日

(51) Int.CL'

銀別記号 庁内整理番号 ΡI

技術表示箇所

A61K 31/557

ABL

A61K 31/557

ABL

前求項の数2(全 13 頁)

(21)出顧書号	特顧平1-509228	(73)特許複者	909900999
			フアーマシア・アンド・アツブジョン・
(86) (22) 出頭日	平成1年(1989)9月6日		アー・ペー
			スウエーデン国、エスー112 87・スト
(65)公衰者号	特表平 3-501025		ツクホルム(各地なし)
(43)公表日	平成8年(1991)3月7日	(72)発明者	シエルンシャンツ。ヨハン・ドウツベル
(86)国際出願語号	PCT/SE89/00475		トヴエー
(87)国際公開選号	WO90/02553		スウエーデン国エス - 762 98 ウプサ
(87)国際公開日	平成2年(1990)3月22日		ラ. ヴィッラヴェイエン 1ペー
(31)優先隆主要書号	8803110-9	(72)発明者	レスル, パーラム
(32) 優先日	1988年9月6日		スウエーデン国エス・754 49 ウブサ
(33) 優先總主張国	スウェーデン (SE)		ラ、ヴィートコールスガタン112
(31)優先隆主張書号	8803855-9	(74)代理人	弁理士 川口 養雄 (外3名)
(32) 優先日	1988年10月28日		
(33) 餐先學主要因	スウェーデン (SE)	STRE	後職 主次

最終質に触く

(54) 【発明の名称】 絵内障定たは限圧亢進の伦蚕のためのプロスタグランジン部等体

(52)【特許請求の範囲】

【語求項】】13,14-ジヒドロ-17-フェニル-18,19,2 GートリノルーPCFz。 - イソプロピルエステル。

【簡求項2】眼圧低下有効量の13,14-ジヒドロー17-フェニルー18,19,20-トリノルーRCF2 。 - イソプロビ ルエステルを眼科用に適する担体中に含有する緑内障ま たは眼圧亢進の局所治療のための眼科用組成物。

【発明の詳細な説明】

本発明は環構道を有するようにオメガ鎖が変性された のプロスタグランジン誘導体の緑内障または眼圧亢進の 治療のための、使用に関する。また本発明はこれらのブ ロスタグランジン試導体の有効量を含有する眼科用組成 物およびこれらの組成物の製造に関する。さらに詳しく いえば、本発明の特に13、14-ジヒドロー17-フェニル

-18,19,20-トリノル-PCF₂ 。 - イソプロビルエステ ルおよびそれを含有する緑内腫または眼圧亢造治療のた めの眼科用組成物に関する。

緑内障は眼圧増大、視神経頭部の脳凹および徐々に視 野を失うという特徴を有する眼の疾患である。異常に高 い眼圧が眼に悪影響を与えることは一般的に知られてお り、緑内陰島者においてはとればおそらく細膜の退行性 変化の最重要因子であることが明らかに示されている。 しかしながら、開放角線内障の病理生理学的機構は未だ ことを共通の特徴とするPCA、PCB、PCD、PCEおよびPCF 10 明らかにされていない。もし緑内障の治療が成功しない と早晩失明するが、その段階に至る過程は概して遅く、 視界の低下の遺行を伴う。

眼圧、即ちIOPは下記式:

 $IDP = Pe + F \times R$ (1)

【式中、Pelt強膜上静脈圧で一般的に約9mmHgとされて

(2)

おり、Fは房水の流量を示しており、Rは小柱翻および 職接組織を通過してシュレム管へ房水が流出する際の抵 抗である)

に従って定めることができる。シュレム管を通過するほ か、さらに

原水は毛機体筋を通過して

服絡上板高へ至 り、最終的に強躁を通過して限を離れる場合もある。こ のプドウ膜強膜経路は例えばBillにより報告されている (1975)。この場合の圧力勾配は前に途べた場合のシュ レム管と隣接組織の内壁にかかる勾配と比較して取るに 足りないものである。ブドウ膜強膜経路の強動の律速段 19 階は前限売から緊絡上板高への流動であると考えられて いる。

より完全には式は以下の通りである。

IOP=Pe+ (Ft-Fu) ×R

(式中、PeおよびRは前記したとおりであり、Frは房水 の全流量をしてFuはプドウ機強順経路を通る面分であ **خ**> .

ヒトのIORは正常では12~22mmHgの範囲である。より 高い値、例えば22mmtoを超えた場合、眼が冒される危険 がある。緑内障の1つの形態である低圧緑内障において は、生理学的に正常であるとみなされる水準ではない眼 圧において障害が起こる場合がある。その原因はこれら の患者個人の眼が圧力に対して特に敏感であるためと考 えられる。逆の場合も知られており、患者によっては、 視野や複神経頭郎に何ら明らかな障害もないのに異常に 高い観圧を示す場合もある。このような症状は遺常限圧 亢進と呼ばれている。

袋内庭の治療は葉物、レーザーまたは外科的処置によ り行うことができる。墓物原法においては、流量(F) または抵抗(R)の低下を目的としており、これによ り、前記の式(1)に従って、IOPが低下する。あるい は、ブドウ腺強膜経路の流量を増大させることにより、 式(2)に従って、圧力を低下させる。コリン作用経の アゴニスト、何えばピロカルピンは、主にシュレム管か ちの流出量を増加させるととにより眼圧を低下させる。

近年IOP低下物質としてますます注目されているプロ スタグランジンはブドウ膜接膜液出量を増大させる作用 を有している (Crawford等、1987年;Nrlsson等、1987 年)。しかしながらこれらは寛水の形成またはンユレム 替からの従来の流出量に対する作用を有していないと考。40 上記式中AはC。~C。」指環式基を有し、そして環と側鎖 えられている (Crawford等、1987年)。

プロスタグランジンおよびその誘導体の使用は、例え

は、米国特許4599353号、欧州特許87103714.9号に記載 されており、また、Bino LZ等(1983年)。 Camras CB等 (1981年、1987年a、1987年b)、1988年)、Gruffré G (1985年), Kaurimen PL (1986年). Kersetter JR等 (1988年)、Lee P-Y等(1988年)、およびVillumsen 7等(1989年)により報告されている。

前記したプロスタグランジンおよび誘導体のいくつか の 緑内暗または原圧方電池銃撃としての裏用上の有効 性に関しては、それらが結膜の表面刺激および血管拡張 を誘発する性質を有する点が1個の調膜因子となってい る。さらに、プロスタグランジンは各職の知覚神経に対 しても刺波作用を有すると考えられる。即ち、プロスタ グランジンの役与量が極めて少量である場合でも、即 ち、投与量が最大の圧力低下を達成するのに望ましい用 置より低い場合でも、駅における周所的な副作用が起 る。例えば、この理由のために最大の陽圧低下を与える 置でPCF2。-1-イソプロビルエステルを使用するこ とは鼠床的に不可能であるととがわかっている。天然の オータコイドであるプロスタグランジンは薬理学的に極 26 めて強力であり、知覚神経および血管の平滑筋の両方に 作用する。眼にPOF。。およびそのエステルを投与する ことにより起こる作用には、陸圧作用の外に刺激作用も よび充血作用(血液増大)も含まれるため、現在臨床試 験で実際に用いられる用量は極めて少量とならざるを得 ない。PGF2。またはそのエステルを適用した場合に生 じる刺激は、主に眼のざらつきや異物感であり、これに は適常塗渠増加が伴う。

今回、我々は、緑内障または駅圧亢進の治療のため に、環構造を有するようにオメガ鎖を変性したプロスタ グランジンA、B、D、EおよびFの特定の誘導体を使 用することにより、上記の問題点が解決されることを発 見した。

プロスタグランジン誘導体は一般的構造として下記式 で示される。

との間の結合は種々の異性体を示す。PCA、PCB、PCD、P ŒおよびPDFにおいては、Aはそれぞれ下記式:

(3)OH OH

PGA PGB PGD PGE I Ш ſΥ

20

本発明はオメガ鎖に特徴を有する誘導体を使用するこ とを基本にするが、さらにアルフア鎖の種々の変形が可 能である。アルフア鎖は典型的には天然のアルフア鎖で あり、これをエステル化して下記式:

1



[式中、R.はアルキル基、好ましくは] ~10個、特に好 ましくは1~6個の炭素原子を有するもの、例えばメチ ル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブ チル、ネオペンチルまたはベンジルである〕

を有する構造にするかまたは緑内障剤としての最終物質 に等しい特性を与えるような誘導体とする。この鎖は触 和されているか、または1つ以上の二重結合、アレンま たは三重結合を有する不飽和のC、~C、鎖であり、そし て鎖は、場合によりヘテロ原子を有するアルキル基、脳 環式甚または芳香族職のような置換基1つ以上を含んで いてよい。

オメガ鎖は下記式:

(13) (14) (15-24)
$$C B C - D - R_2$$

[式中、Cは炭素原子(数はカツコ内に表示)であり、 Bは単結合、二重結合または三重結合であり、

Dは炭素原子 1~10個、好ましくは2~8個、より好 ましくは2~5個、特に好ましくは3個の鎖であるが、 場合によりヘテロ原子(O. SまたはN)好ましくは2 個以下で中断されていてよく、各炭素原子上の面換基は 月、アルキル基、好ましくは炭素原子1~5個の低級ア ルキル基、カルボニル基。またはヒドロキシル基であ り、ここでC、上の置換基は好ましくはカルボニル基ま たは(R) - OPEたは(S) - OPであり: 各D鎖はヒド ロキシル基好ましくは3個以下またはカルボニル基3個 以下を有し、

Rはフエニル基のような環構造であり、未置換である か、またはC、~C.アルキル苺、C.~C.アルコキン苺、ト リフルオロメタル基、G~G脂肪族アンルアミノ基、ニ トロ幕、ハロゲン原子、およびフェニル基から選択され る面換基の少なくとも1つを有するもの:または、環境 子5~6個を育する芳香族へテロ環基、例えばチアゾー ル、イミダゾール、ピロリジン、チオペンおよびオキザー50 に3個を有する炭素鎖であり、G,がカルボニルまたは

V 19 ゾール:または境内に炭素原子3~?値を有するシクロ アルカンまたはシクロアルケン、ただし、場合により炭 **素原子!~5個の低級アルキル基で置換されているもの**

PGF

の構造により定義される。

であるし

評価を行なった誘導体のいくつかの例を以下に示す (構造は表しを参照)。

- (1) 15-フエニル-17,18,19,20-テトラノル-PCF 2 。 - イソプロビルエステル
- (2) 17-フエニル-18、19,20-トリノルーRCFz。-**イソプロピルエステル**
- (3) 15-デヒドロー17-フエニルー18,19,20-トリノ ルーPCF2 。 ーイソプロピルエステル
- (4) 15-フエノキシー17,18,19,20-テトラノル-PCF 2 。 - イソプロビルエステル
- (5) 17-7エニルー18,19,20-トリノルーRE₂。 -イソプロピルエステル
- (6) 13,14-ジヒドロー17-フエニルー18,19,20-ト リノルーRCA ーイソプロビルエステル
- (7) 15-(R)-17-フエニル-18,19,20-トリノル - PCF_{2 。} - イソプロビルエステル
- (8) 16- [4-(メトキシ) -フエニル] -17,18,1
- 9.20-テトラノル-PGF2 。 イソプロピルエステル (9) 13,14-ジヒドロー17-フエニルー18,19,20-ト リノルーPGFz 。 ーイソプロピルエステル
- (10) 18-7エニルー19,20-ジノルーRCF2 。 イソブ ロビルエステル
- (26) 19-フエニル-20-ノル-RCF: 。 イソプロビ ルエステル

現在最も好ましい誘導体は、プロスタグランジンのオ - メガ鎖が18,19,20-トリノル型、特に17-フェニル類様 体、例えば15-(R)-、15-デヒドロおよび13,14-ジヒドロー17-フエニルー18,19,20-トリノル型を有す るものである。このような誘導体は数 I に示す式の (3)、(6)、(7)および(9)により表わされ ъ.

従って、上記式において、現在最も好ましい構造は、 プロスタグランジンがRCA、RCD、RCEまたはRCF、特にRC A. PCD, ROE およびPCF2 。の誘導体であり、Bが単 稿合または二重結合であり、Dが炭素原子2~5個、特

(S) - G體換差を有し、C。~C。が低級アルキル置換

基または好ましくは目を有し、Riは場合によりアルキル およびアルコキン基から選択される配換基を有するフェ ニル環である場合に得られる。

即ち本発明は、緑内障または原圧亢進の治療のための RCA、RCB、RCD、RCEおよびPCFの特定の誘導体の使用に 関する。前に定義したこれらの誘導体のうち、いくつか のものは刺波性を有するかまたは他の点で適さないこと が判明し、さらに特定の症例に対しては副作用のために 使用できないことが解ったためこれらを除外し、顔記し 10 たプロスタグランジン誘導体の群は治療に有効でありそ して生理学的に許容される誘導体に限定することにし た。即ち、例えば、(1)の16-フエニル-17,18,19,2 GーテトラノルーPCF₂。 - イソプロビルエステルは刺激 性が有るが、メトキシ基でフェニル環を置換して治療上 より育効な化合物である式(8)とすることにより刺激 性を除くことができる。

緑内障または眼圧亢造の治療法は眼圧を低下させ、低 下した状態を維持するために、前述したように、眼圧低 下有効量の組成物を限と接触させることからなる。組成 20 物は前配活性物質、即ち、治療活性を有し生理学的に許 容される誘導体を、適用1回あたり、0.1~30μ g、特 に1~10mg含有する。治療は約30mlに相当する組成 物1濃を患者の眼に1日当たり約1~2回投与するのが 有利である。との治療は人間および動物の両方に対して 適用することができる。

さらに本発明は緑内障または原圧亢速の治療のための 眼科用組成物の調製のための、前記治療活性があり生理 学的に許容されるプロスタグランジン誘導体の使用に関 する。プロスタグランジン誘導体はそれ自体知られた眼 30 科用に適するビヒクルと混合する。本発明の組成物を調 製するのに用いてよいピヒクルとしては水溶液、例えば 生理食塩水、油性溶液または軟こうである。さらにビヒ クルは眼科用に置する保存料、例えば塩化ペンザルコニ ウム、界面活性剤、例えばポリソルベート80も含有して よく、リボソームまたは重合体、例えばメチルセルロー ス、ポリピニルアルコール、ポリピニルピロリドンおよ びヒアルロン酸も、粘度を増大するために使用してよ い。さらにまた、異物投与時には可溶性または不溶性の 葵剤インサートも使用してよい。

本発明はまた。前記したプロスタグランジン誘導体の **原圧降下有効量および原料用に適するビヒクルを含有す** る。緑内障または販圧亢進の局所治療のための眼科用組 成物に関し、この場合有効量は組成物約10~50μ中約6. 1~30μの薬物投与量を含有する。

本試験において実施した実験では、薬物の効力に応じ て30μg~300μg/alの範囲の量の活性化合物を、可溶 化剤として0.5%ポリソルベート80を含有する減菌水剤 液(食塩6.9%)に溶解した。

れるものではない。 プロスタグランジン誘導体の合成 农务(引)

16-フエニル-17,18,19,20-テトラノルPGFa。-イソ プロビルエステル(1)の諷製

磁気機枠子を有する50m1の丸底フラスコに16-フェニ ルー17,18,19,20ーチトラノルPCF』。(Cayman Chemica 1) 社製17.5mg(G.04ミリモル)、Ob Cl, Snl、ジイソブ ロビルエチルアミン30.2mg (Q.23ミリモル) を仕込ん た。この癌液を−10℃で摂鉢し、イソプロピルトリフレ ート(新たに諷製)13.5mg(0.07ミリモル)を婚別し た。この容液を15分間-10°Cで放置し、次にゆっくり室 温まで加温した。TLCによりエステル化が終了したこと を確認して(通常、宣温で3~4時間)、密媒を真空下 に除去した。残留物を酢酸エチル20m1で希釈し、5%炭 酸水素ナトリウム (2×19ml) および3%クエン酸 (2 ×10ml) で洗浄した。有機層を無水磁酸ナトリウム上で 乾燥した。溶媒を真空下に除去し、残留物を、酢酸エチ ル:アセトン(2:1)を溶離剤とするシリカゲル60のカ ラムクロマトグラフィーにより精製した。 福野化合物を 無色曲状物として得た(収率71%)。

MRスペクトル(CDCl₂) - ppm: 5

1.2 (6H d) 3.3 (1H a) 2.85 (2H d) 5.0 (1H m) 3.8 (1H m) 5.3-5.7 (4H m) 4.1 (1H t) 7.1-7.3 (5H m) 恋考例2

17-フエニル-18,19,20-トリノルPCFa。 - イソプロ ピルエステル(2)の調製

磁気銀控子付き50a1容丸底フラスコに、17-フエニル -18,19,20-トリノルPCFz 。- (Cayman Chemicals) 2 Omg (G.05ミリモル)、アセトン6ml、DBU39.2mg (G.25 ミリモル)およびヨウ化イソプロピル42.5mg (0.25ミリ モル)を入れた。溶液を24時間室温で放置し、溶媒を真 空下に除去し、幾個物を酢酸エチル30mで希釈し、2回 5%炭酸水素ナトリウム10mlをよび3%クエン酸10mlで 洗浄した。宿媒を真空下に除去し、租生成物を、 溶離剤 として酢酸エチル: アセトン (2:1) を用いたシリカゲ ル60上のクロマトグラフィーに付した。標題化合物

(2)を抽状物として得た(収率65%)。

MARスペクトル(CDC1。) - pps: S 1.2 (6H d) 4.9 3.9 (2H m) 5.4-5.6 (4H m) 4.1 (1H t) 7.1-7.3 (SH m) 4.2 (1H m) 恋考例3

15-デヒドロ-17-フエニル-18.19.20-トリノルPGF 2. - イソプロビルエステル (3) の諷製

DDG26.9mg(6.692ミリモル)をジオキサン8m1中の17

本発明を以下の実施例により説明するがこれに限定さ 50 ーフエニルー18,19,20-トリノルFCF: 。- イソプロビ

ルエステル (2) 10mg (0.023ミリモル) の溶液中に添 加した。反応舞合物は直ちに茶色に変わり、反応舞合物 を24時間宣漫で競拌した。形成した沈殿を伊通し、酢酸 エチル10mlで洗浄し、炉波を酢酸エチル10mlで管釈し、 水2×10ml、NaCH IM 2×10mlおよび食塩水20mlで洗浄 した。有機層を無水硫酸ナトリウム上で乾燥し、溶塩を 真空下に除去し、残留物を溶離剤として酢酸エチル:エ ーテル (1:1) を用いたシリカゲルのカラムクロマトグ ラフィーにより錯襲した。徳歴化合物(3)を無色油状 物として得た(収率75%)。

MNRスペクトル (CDC1,) - ppm: S

1.2 (6Hd) 5.4 (2H m) 4.0 (1H m) 6.2 (1H d) 4.2 (1H m) 6.7 (1H a) 5.0 (1H m) 7.1-7.3 (5H m)

恋君例4

16-フエノキシ-17.18.19.20-チトラノルPCF。。-イ ソプロピルエステル(4)の調製

16-フエノキシー17,18,19,26-テトラノルPOF

z。(Cayman Chemicals)20mg(6.051ミリモル)を用 いて参考例2と同様の方法で行なった。租生成物は容離 剤として酢酸エチル:アセトン(2:1)を用いたシリカ ゲル50のカラムクロマトグラフィーにより精製した。標 題化合物(4)は抽状物質であった(収率53.2%)。

MMRスペクトル (CDC1,) - ppm: S

1.2 (6H d) 5.4 (2H m) 3.9 (3H m) 5.7 (2H m) 4.2 (1H m) 6.9 (3Hm) 4.5 (1H m) 7.3 (2H m) 5.0 (1H m)

総案例5

17-フエニル-18,19,20-トリノルPOE。-イソプロビル エステル (5) の題製

17-フエニル-18,19,20-トリノルPCE』(Cayman Che uncals) 10m (0.026ミリモル) を用いて参考例2と同 提の方法で行った。租生成物は、容能剤としてエーテル を用いたシリカゲル60のカラムクロマトグラフィーによ り精製した。復題化合物(5)は油状の物質であった (収率38.9%)。

MRスペクトル(CDC1₂) - pps: S

(5H d) 5.3 (2H m) 3.9-4.1 (2H m) 5.6 (2H m) (a H2) 4.9 (1H m) 7.2 密等图6

13,14-ジヒドロー17-フエニルー18,19,20-トリノルP Q₂ - イソプロビルエステル (6) の調製

13,14-ジヒドロー17-フェニルPGA。(Cayman Chemic als》19mg(0.026ミリモル)を用いて参考例2の方法と 同様に行った。租生収物を、溶解剤としてエーテルを用 いたシリカゲルも5のクロマトグラフィーに付した。標記 50 -シスーピシクロ〔3,3,0〕オクタン〔15〕の誤製

化合物(6)は油状の物質であった(収率48%)。

10

MRスペクトル(CDCI。) - ppn: S 1.2 (6H d) 5.4 (2H m)

4.3 (1H m) 7.3 (SH m) 5.0 (1H m)

参考例7

15- (R) -17-フエニル-18,19,26-トリノルPCF 2 。 - イソプロビルエステル(7)(表II)の関製 7.1 1-(S)-2-オキサ-3-オキソ-6-19 (R)-(3-オキソー5-フエニル-1-トランス-ベンチニル》- ? - (R) - (4 - フエニルベンゾイル オキシ》-シスービシクロ〔3,3,0〕オクタン(13)の

アルコール(11) 18q(0.05モル)、DOC32q(0.15モ ル)、DMGO (Call より新しく蒸器) 39.10(0.5モル) お よびFDAE30m1を窒素下290mT容のフラスコに入れた。オル トリン殴0.49g (0.005モル) を1回で加え、発熱反応を 起とした。反応混合物を2時間重温で機械的に脱鉢し、 得られた社裁を炉通し、DMEで洗浄した。 炉液 (12) を 20 直接用いてEmmon縮合反応を行なった。

窒素下DNE100m1中のNaH(80%、n ーペンタンで洗浄 して鉱油を除いたもの) 1.2g(0.04モル) の懸濁液に、 DAE 30m1中のジメチルー2-オキソー4-フエニルプチ ルホスホネート12.3g(0.048モル)を満下して添加し た。混合物を室垣で1時間機械的に摂辞し、次に−10℃ に冷却し、粗製のアルデヒド(12)の溶液を適下して添 加した。0℃15分間、そして宣温1時間の後、反応複合 物を水酢酸で中和し、溶媒を真空下に除去し、酸留物に 酢酸エチル190mlを添加し、水50mlおよび食塩水50mlで 30 洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウム上で乾燥した。 宿職を真空下に除去し、得られた白沈を伊通し、冷エー テルで洗浄した、標題化合物(13)は結晶として得られ た。融点134.5~135.5 (収率53%)。

7.2 1-(S)-2-オキサ-3-オキソ-6-(R) - [3-(R,S) -ヒドロキシ-5-フエニル-1-トランス-ペンテニル]-7-(R)-(4-フェ ニルベンゾイルオキシ)シスーピシクロ〔3,3,0〕オク タン(14)の翻録

メタノール50m1中のエノン (13) 10g (0.021モル) お 40 よび塩化セリウム7水和物3.1g(9,008モル)およびCH。 Cl. 20mlを磁気機控子付き200ml容丸底フラスコに入れ、 窒素下-78℃に冷却した。ナトリウムボロハイドライド G.475q (G.G12モル)を少しづつ加え、3G分後反応混合 物に動物Mi,Clを加えてクエンチングし、酢酸エチル2 ×90mlで抽出した。抽出液を乾燥し、繊縮して緑色抽状 物とした(収率98%)。

7.3 1-(S)-2-オキサ-3-オキソ-6-(R) - (3 - (R,S) -ヒドロキシー5 - フェニル -1-トランス-ベンテニル】-7-(R)-ヒドロキシ

飯木メタノール10Gm1中のラクトン(14)9.8g(0.02 モル)の溶液に、炭酸カリウム1.7g(0.012モル)を認 加した。混合物を宣温で磁気規律子で機律した。 3時間 後に混合物を14種酸40mで中和し、酢酸エチル2×50ml で抽出した。次に抽出液を熔水硫酸ナトリウム上で乾燥 し、塩糖した。銀生成物を、溶離剤として酢酸エチル; アセトンを用いたシリカゲル上のクロマトグラフィーに 付した。根壁化合物(15)は油状の物質として得られた (収率85%)。

7.4 1-(\$)-2-オキサー3-ヒドロキシー6-(R) - [3- (R,S) -ヒドロキシ-5-フエニルー 1-トランス-ペンテニル】-7-(R)-ヒドロキシ ーシスービシクロ〔3,3,0〕オクタン(16)の調製

磁気銀控子で撹拌し、- 78℃に冷却した無水THF60m1 中のラクトン (15) 3g (0.011モル) の溶液に、トルエ ン中DIBAL-H4.5g (0.0315モル) を胸下して添加した。 2時間後、メタノール75mlを添加して反応混合物をクエ ンチングした。現合物を定遇し、炉液を真空下に濃縮 し、喉幽物を、溶離剤として酢酸エチル:アセトン(1: 1) を用いたシリカゲル60のクロマトグラフィーに付し 20 3.9 (1H m) た。健歴化合物 (16) を半固体物質として得た (収率78 %). 7.5 15- (R,S) -17-フエニル-18,19,20-ト リノルPGF₂。 (17) の調製

DASO中ナトリウムメチルスルフイニルメチド(超水ナ トリウムとDASOより斱しく諷製) 2.5g(25ミリモル) を DNSD12m1中の4 - カルボキシルプチルトリフエニルホス ホニウムプロミド5.6g (12.6ミリモル) の溶液に適下し て添加した。得られたイリドの赤色溶液をDASO13m1中の ヘミアセタール(15)1.2g(4.2ミリモル)の終液に満 下して添加し、混合物を1時間視掉した。反応混合物を 30 水150および水10mlを用いて希釈し、酢酸エチル2×50m 1で抽出した後、水層を冷却し、1%塩酸で酸性化し、酸 性エテルで抽出し、次に有概層を乾燥して濃縮した。得 られた租主成物は無色の物質であった。 標題化合物(1 7) の純度は、溶解剤として酢酸エチル:アセトン:酢 酸1:1:0.2 (容量) を用いたシリカゲル上のTLCにより推 定した。

7.6 15- (R) -17-フエニル-18,19,20-トリノルP G。 - イソプロピルエステル (7) の調製

組生成物 (17) を参考例2 に記載の方法と同様の方法 40 でエステル化した。生成物は、溶離剤として酢酸エチル を用いたシリカゲル60上のカラムクロマトグラフィーに より結製し、得られたC、エピマーアルコールの混合物 か分館した。

福間化合物(7)は無色胎状物として得られた(収率 45%).

7.2 (5H m)

MRスペクトル(CDCT₂) - ppm: S 1.2 (6H m) 5.4 (2H m) 3.9 (1H m) 5.6 (2H m)

4.15 (2H m)

4.95 (1H m)

容奪倒8

16- (4-(メトキシ) フエニル) -17,18,19,20-テ トラノルPGF2 。 - イソプロビルエステル(8)の観製 工程7-2を変更して参考例7記載の方法に従い、工程7 -2に記載のアルデヒド12をジメチル-2-オキソ-3-[4-(メトキシ) フエニル] - プロビルホスホネート を反応させ、溶解剤として酢酸エチル:トルエン(1: 1) を思いたシリカゲル60のカラムクロマトグラフィー 19 により精製した。無色の油状物を得た(収率57%)。

標題化合物16- 〔4 - (メトキシ) フエニル〕-17,1 8,19,20-テトラノルPOF2 。 - イソプロビルエステル (8) は抽状物として得られ、溶解剤として酢酸エチル を用いたシリカゲル60のカラムクロマトグラフィーによ り錯誤した(収率46%)。

MRスペクトル(CXC)。) - ppm: 8 1.2 (6H d) 5.0 (1H m) 2.8 (2H d) 5.4 (2Hm) 5.6 (2H m) 3.25 (3H s) 6.8 (2Hd) 7.2 (2H d) 4.15 (1H m) 4.3 (1H m)

裏筋側1

13,14-ジヒドロー17-フエニルー18,19,20-トリノルP G2 。 - イソプロピルエステル(9)の調製

わずかに変更を加えた参考例?の方法に従い、THE1GO mi中エノン (13) 5g (9.018モル) を水素雰囲気下10%p d/c2.93gを用いて還元した。反応終了後(恣離朝として 酢酸エチル:トルエン (1:1) を用いたシリカゲル上のT LCにより測定)、複合物をセライトで評過した。肝液を 真空下に滤縮し、抽状物を得た(収率86%)。

C,エピマーアルコール混合物を含有する最終生成物1 3.14-ジヒドロー17-フエニルー18,19,20-トリノルPG 6。-イソプロピルエステルは、溶離剤として水中45 %CH, OI (v/v) を用いた調製用液体クロマトグラフィー により分離した。

MARスペクトル(CDCT,)-ppm; S 1.2 (6H d) 5.0 (1H m) 3.6 (1H m) 5.4 (2H m) 7.2 (SH m) 3.9 (1H m) 4.15 (1H m) 查考例10

18- フェニル-19,26-ジノルPCF₂ 。 - イソプロビルエ ステル (10) の翻製

工程7-2を変更して参考例7の方法に従い行った。7-2 に記載のアルデヒド(12)をジメチル-2-オキソ-5 - フエニルペンチルホスホネートと反応させて、結晶物 質のトランスエノンラクトンを得た(収率67%)。

最終生成物18~フエニル~19,20~ジノルPCF。。~イ 50 ソプロビルエステル (16) は、溶離剤として酢酸エチル

13

を用いたシリカゲル60上のカラムクロマトグラフィーにより錯載し、舞色曲状物を得た(収率40%)。

1.2 (6H d) 5.0 (1H m) 3.95 (1H m) 5.4 (2H m) 4.10 (1H m) 5.6 (2H q) 4.20 (1H m) 7.2 (5H m)

松秀例11

19-フェニル-20-ノル-PCF₂。 - イソプロピルエス テル (20) の関製

工程(7-2)を変更して参考例?記載の方法を用いた。

工程7-2に記載のアルデヒド (12) をジメチルー2ーオキソー6ープエニルーへキシルホスホネートと反応させ、毎色の抽状物としてトランスエノンラクトンを得た(収率56%)。

最終生成物19-フェニル-20-ノル-PGF。。-イソプロビルエステル(20)は無色の抽状物であり、これは 溶解剤として酢酸エチルを用いたシリカゲル60上のカラムクロマトグラフィーにより精製した(収率30%)。

NMRスペクトル(CDC1,) - ppm: S

1.2 (6H d) 5.0 (1H m) 2.5 (2H t) 5.4 (2H m) 3.9 (1H m) 5.5 (2H t) 4.1 (1H m) 7.2 (5H m) 4.2 (1H m)

眼圧降下作用および副作用に関する検討

限任(IOP)は特定の後の目に合わせて特に関節した呼吸圧計(Prorlab Modular One'", Bro Rade)を用いて時物により倒定した。各IOP割定の前にオキシブプロカイン1~2滴を用いて角膜を解辞した。健康体のボランティアによって圧平限圧測定によるかまたは空気層的眼圧計(Keeler pulsarr)を用いてIOPを測定した。圧平限圧測定には、スリットランプ顕微鏡上に搭載した呼吸圧計(Dignlab)またはGoldmannの圧平限圧計を用いた。角膜はオキンププロカインを用いて廃酔した後に各物圧平限圧測定を行った。Pulsai間圧測定計を用いる確定の前には局所廃酔は行わなかった。

被緊急質適用後の目の不快感をネコにより測定した。 被緊緊胁の局所適用後のネコの挙動を追跡観察し、目の 不快感を0~3の点数で評価した。その際、0は如何な る不快敬候も全く無いことを示し、3は完全なまぶたの 閉鎖として現われる最大割液を示すものとした。

被験物質の局所適用の後の結膜の充血をウサギにより 評価した。目の上直筋の伸入部の結膜を、一定関隔をおいて観察または写真撮影し、後に、盲鏡法により充血の 程度をカラー写真から評価した。結構の充血は0~4の 点数で評価した。その限りは全く充血のない状態。そして4は結膜の水腫を伴った顕著な充血を示すものとした。

限圧に対する作用の測定には主にサル(カニクイザ

ル)を用いた。その理由は、サルの眼はヒトの眼に怪めて似てもり、そのため一般的に、葉朝の作用をヒトの眼の場合に容易に当てはめることができるためである。しかしながら、モデルとしてサルの眼を用いる場合の不都合な点は、この種の結膜は着色されており、結験の充血を評価できず。また、サルの眼は比較的刺激に対して感受性が低い点である。従って、プロスタグランジンに対して低めて感受性の高いネコの眼を用いて眼不快感評価を行い、充血性応答の傾向が顕著なウサギの眼を用いて10 結婚および強襲上の充血を評価した。

表IIIよりプロスタグランジン骨格のオメガ鎖の変性 によりプロスタグランジンに眼の刺激 (不快感) に関す る。新しい、そして予想外の特徴が導入したことは明白 である。特に17-フェニル-18,19,20-トリノル-PGF 2。 - IEおよびその領線体はサルにおいてIOFの低下作 用の持続を伴った眼の刺紋の充全な消失を示した点で特 敬的なものであった。17-フエニル-18,19,29-トリノ ルーPCF。。誘導体は疑めて高い耐容性をしめしたが、1 6-フエニルー17,18,19,20-テトラノルーPGFz 。 - IE 20 はPGF。。- TEまたは15ープロピオネートPGE、- TEより 低い程度ではあったものの顕著な眼の不依然を誘発した (表III)。しかしながら、フエニル環の水素原子を電 子供与性を有するメトキシ書で置換することにより、分 子の眼の刺波作用を享食上輝くすことができた(表II I) 。さらにまた、表IIIより、18-フエニル-19,26-ジノルーPGF2 。IE、19-フエニルー20-ノルーPGF2 。 - IEならびに17-フエニル-18,19,20-トリノル-PGE, - IEおよび13,14-ジヒドロ-17-フエニル-18,19,20 ートリノルーPCA。- IEのネコの眼の劇液作用は全く無い 30 かあるいは極めて小さかった。これは、本発明はPCF 2 。の16-、および17-テトラーおよびトリノル類縁体 に対してのみならず、オメガ鎖が変性され端が置換され たPCF2 。類縁体のある範囲(例えば15-フエニルー17、 18、19、20-テトラノル-PCFz。 - IEから19-フエニル -20-ノル-PCF2 。-IE) に対しても、そして更に並 要なことは、同様に変性されたPGE およびPGA のような プロスタグランジン同族物質に終する別のものに対して も有効であることを示している(表III)。即ち、オメ ガ鎖を変性し、鎖内の炭素原子を環構造で置換すること 40 により、結膜と角膜への刺激作用が無くなるという、完 全に新しい、予期しなかった有利な性質が天然のプロス タグランジンに導入されるのである。ある程度の刺激作 用を示す16-フエニル-17、18、19,20-テトラノル-PCF 』。- IEの場合は、環接造内の水素原子を例えばメトキ シ苺で最換することにより、刺激作用を低下ないし消失 させることができる。

眼の不快感の消失に加えて、オメガ論変性領線体は、 それらの結膜充血誘発性が、ウザギの眼の試験で示され たとおり、かなり低いものである点において、天然のブ 50 ロスタグランジンよりも有利である性質を示した(衰I

15

V)。特に、15-デヒドロー17-フエニル-18,19,20-トリノルーRCFs 。 - IE、13,14-ジヒドロ-17-フエニ ルー18,19,20-トリノルーPCFa 。- IE粘よび13,14-ジ ヒドロー17-フエニルー18,19,20-トリノルーPCA,-IE はこの点において有利であった。また、18-フエニルー 19,20-ジノルーRCF: 。- IEおよび19-フエニルー20-ノルーRGF。 - IEの結膜充血誘発性は殆ど無かった

オメガ鎖変性および課題換プロスタグランジン開設体 の眼圧阵下作用を表りに示した。 特に16-フエニルーテ 10 ニルー18,19,20-ノルーPGz 。 - IEおよび18のフェニ トラノルおよび17ーフエニルートリノルプロスタグラン ジン類線体が動物の眼のIOPを得意に低下させることが 解る(表V)。2つの一連の試験を除いて全ての実験 で、カニクイザルを用いた。眼刺激性を全く示さず、箱 順/強順上の充血の程度も低い17-フエニルー18,19,20 ートリノルPCFz 。 - 試導体が霊長領のIOPを有意に低下 させたことは特に興味深い。さらに、16-フエニル-1 7,18,19,20-テトラノル-PCF。-IE、18-フエニル-1 9,20-ジノルーPCF2 。 - IEおよび19-フエニルー20-ノルーPGF。一IEがともに膜圧を低下させること、即 ち、オメガ鎖の変性と鎖の炭素原子の環構造による置換 は、眼圧に対する作用の点においては、分子を不活性化 させないことも観察されている。

さらに、16-フエニル-17,18,19,20-チトラノル-P G。- IEの環構造上の水素原子をメトキシ基で置換す ることにより、眼圧降下作用は殆ど能持したまま眼の刺 **遺作用の大部分を取り除くことができることも観察され** ている。即ち、オメガ鎖が変性され、深层換されたプロ スタグランジン競縁体は動物のIOPを効果的に低下させ る。さらにまた、表Vにおいては、16-フェノキシー1 7,18,19,10ーテトラノル-PCF。 - IEが、ネコで観察 されたとおり、効果的に眼圧を低下させることも示され ている。即ち、オメガの鎖の12炭素をヘテロ原子、この 場合は酸素で置換しても、IOPに対する作用の面では分 子を不活性化させないのである。

殆どの17-フエニル-18,19,20-トリノループロスタ グランジン領録体は、高役与量においても、ネコに対す る眼圧降下作用が小さいことも注目に値する。表IIIに 示された化合物の用量は、例えば衰りの用量より低いと とがわかる。表IIIの用量は同じ表内の天然プロスタグ ランジンの用量とはっきりと比較しなければならない。 同様のことが表『Vの場合にも含える。用量を増大させる

につれて副作用も増大することは明白である。しかしな がら、サルで用いられたプロスタグランジン誘導体の用 量はヒトボランティアで使用された用量と相対的に同じ であり(表VI)、副作用は事実上無い。

16

オメガ鎖変性プロスタグランジン類縁体の役つか、特 に、17-フエニル-18,19,20-トリノル-PGFz 。-I E、15-デヒドロー17-フエニルー18,19,20-トリノル -PGFs - - IE、15-(R)-17-フェニル-18,19,26 ートリノルーPGF2 。 - IE、13、14-ジヒドロー17-フェ ルー19,20-ジノルーROF。。- IEの陰常人ボランティア の眼圧に対する作用を表灯に示す。全化台物とも眼圧を 有意に低下させている。との点においては、化合物の何 れも、有意な眼の刺激作用(眼の不快感)を有さず、そ して、13,14-ジヒドロー17-フエニルー18,19,20-ト リノルーRGFa 。-IEおよび15-デヒドロ-17-フエニ ルー18,19,20-トリノル-PCF2。-IEのヒトにおける 結膜/強膜充血の誘発性が極めて小さかったことは、特 に重要である。即ち、オメガ鎖が変性され、環面換され 26 たプロスタグランジン類縁体の特徴は、これらの化合物 が充血や不快感のような顕著な眼への副作用を誘発する ことなくIOPを低下させるという点である。

以上のように本発明は、眼への副作用が小さく眼圧陸 下作用が推持されているという独特の性質を示す〕群の 化合物である。上記したとおり、分子の重要な変形はオ メガ鏡の環構造である。さらに、ある分子では環構造お よび/またはオメガ鎖の置換基を導入しても、なね、あ る程度の眼への副作用が認められる場合がある。ヘテロ 原子もまた環置換オメガ鎖に導入してよい、現在の時点 - では、特に17~フエニル~18,19,20~トリノル-PCF 。誘導体が緑内陸の治療のために非常に期待されてい る。技術文献により、ROE およびRCA。またはそのエステ ルがサルのIDPを低下させることが知られている(Bito 等(1989)を参照)。ROEの臨床試験も行われており、 ヒトにおけるIOPの低下作用が認められている (Flach's よびEliason (1988))。即ち、霊長類のIOPを低下させ るPCF。。およびそのエステルの類似性は距論的であ る。オスガ鎖が変性されたその他のプロスタグランジン がオメガ鎖が変性されたPCF。こと本質的に同じ性質、 40 即ち、副作用の無いIOPの低下作用を示すと指定すると とが最も合理的である。

(9)

特許2721414

18

(10)

特許2721414

19

0

(11)

特許2721414

22

試施: a) DCC/DWSO/DWE

- b) hill/ジメチルー2ーオ中ソー(ーフエニルブチルホスホネート/DAE
- c) CeCla.7840/NaBEL/CHA TOU/-78°C
- d) K=COs/CH=DH
- e) Dibal/-78°C
- f) NaCh SOChs/(4ーカルボキシブチル)ートリフエニルホスホニウムブロミド/DMSO
- g) DU/iprl/アセトン

ÓН

16

	灵	<u> </u>		
ネコの眼にイソ:	ブロビルエス	テルとして	知用した天然	ナ
ロスタグランジ	>(PCFa.,PCD	BLUFFE.)およびオメ:	**
鎖変性類様体の	西放作用。不	快感の平均の	の色度は各被	A
聚與局所適用数据	0分階評価し	た。括張内の	数値は表す	ķ
Here				

物質	(#g)	の程度
PGF: ーイソプロビルエステル	1	3,0±0,0
15ープロピオネートーPCE2ーIE	0.1~1	3.0±0.0
15ープロピオネートーPCDs ーJE	1	1.3 ± 0.2
17-フェニルー18,19,20-トリノルーPCFa,-1E (2)	1~5	D
15ーデヒドロー17ーフエニルー18, 18,20ートリノルーPCF2。-1E (3)	5	0
15-(R)-17-7 $x = n-18, 19,$ 20-1 $y \neq y = p_{0}$ (7)	1~5	0
13,14-ジヒドロー17-フェニルー 18,19,20-トリノルーPOF ₂ ,-IE (9)	1	0
17-フェニル-18, 19, 20-トリノル-PCF ₄ -IE (5)	0,3	0
13.14ージヒドロー17ーフェニルー 18.19.20ートリノルーPGA2ーIE (6)	1	0
16ーフェニルー17,18,19,20ーチトラノルーPCF ₄ ,-IE (1)	1	2,2±0,3
16ー(4ー(メトキシ)フエニル)ー17, 18,19,20ーテトラノルーPGF ₈ .ー IE (8)	1	0.2±0.1
18-フェニル-19,20-ジノルー PGF:-10 (位	1	0,7±0,1

粉質	用量	限の刺放 の程度
19-フェニルー20-ノルーPGF。- IE 20	1	0.5±0.1
16ーフェノ中シー17, 18, 19,20ーテ トラノルーPGF _{8・} ーIE (4)	5	0.3±0.2

※ N カード イソプロピルエステルとして適局した天然プロスタグランジン(POF₁。およびPOE₂)およびオメガ装変性類縁体の 適用後のウサギの眼における苗級充血皮

物質	(12)	夾血 度
PGF。ーイソプロピルエステル (ーIE)	0, 1	2.8±0.2
15ーブロピオネートーPOE2ーIE	0.5	2.7±0.3
16ーフェニルー17,18,19,20ーテト ラノルーPCF ₁ 、-1E (1)	0.5	1.3±0.9
$17-7 \pm = \pi - 18, 19, 29 - 19 / \mu - 19 / 12$	0,5	2.0 <u>±</u> 0,3
15ーデヒドロー17ーフエニルー18, 19,20ートリノルーPGF ₆ 。- iE	0.5	0.7±0.3
15-(R)-17-7 $x = n-18, 19, 20-19 = n-18, 19$	0.5	2.0±0.0
13,14ージヒドロー17ーフエニルー 18,19,20ートリノルーPCF1, - IE (9)	0,5	1,3±0,3
17-フェニルー18,19,20-トリノルーPGE。-1E (5)	0,5	2.7±0.2
13.14ージヒドロー17ーフエニルー 18.19.20ートリノルーPGAs ーIE(6)	0,5	0.3±9.3

40

(12)

特許2721414

(AE) 0.3 ± 0.2

カニクイザルまたはネコで測定した天然プロスタグランジン(PGFee)およびオメガ線変性類縁体の眼圧降下 作用。特に記載しない限りデータはサルにおいて持られたものである。結製内の數值は衰Ⅰの式参照。

	投与後の時間(時)				
物質	用量(pg)	O(zailg)	1-2(milg)	3-4(adig)	6(milg)
POFs。ーイソプロピルエステル(IE)	1.5	E 11.4±0.7	8.3±0.5	8,0±0,6	9,3±0,8
			*	*	
		C 11,0±0,7	10,7±0,4	10.4±0.4	10,6±0,9
16-フェニルー17, 18, 19, 20-テトラ	3,2	E 12,7±1,1	11,8±1,1	9,1±0,8	8,4±0,7
ノルーPGF ₂ = - E				*	*
		C 12,8±0,5	14.0±0,2	13,0±0,8	11.7±0.8
17-フェニルー18, 19, 20-トリノルー	3, 2	E 12.8±0.6	11,9 <u>±</u> 0,5	8,6±0,3	9,5 <u>±</u> 0,7
$POF_{be} - IE (2)$				*	
		C 13,4±0,6	11.7±0.6	12,4±0,2	11,9±0,7
13,14ージヒドロー17ーフエニルー18。	10, 4	E 11,1±0,9	8,3±0,6	6,9±0,4	7,7±0,8
19,20—トリノルーPGFーIE (8)				*	
		C 10,6±0,7	8.8±0.9	10.3±1.1	9.5±1.0
18-フェニ ルー19,20-ジノルー	3,1	E 9.7±0.9	8,6±1,1	9,6±0.7	8,8 <u>±</u> 0,9
PGF2, — IE IID					*
		C 10.1±1.6	9,4±1,2	9,8±1,2	9,4±0,9
16-フェノキシー17, 18, 19, 20-テト	5**	E 20.5±1.2	25,7±1.2	18.2±1.8	15,0±1,2
$5/\nu - POF_{**} - IE \qquad \qquad (4)$			•		*
		C 20.7±1.2	22,7±1.1	19,5±0,9	19.2±0.8
16(4(メトキシ)-フェニル)-17。	3.2	E 11.2±0.9	10,5±1,3	9.8±1.4	9,2±0,9
18, 19, 20—テトラノルーPGF ₂ , — IE (8)				*	
		C 10.4±1.1	10.9±1.0	11.3±1.4	9.2 <u>±</u> 0.6
19ーフ エ ニ ホー20ーノルーPCF。-	1**	E 16.9±1.0	16.6±0.7	15.8±0.8	18,1±1,2
IE 69				*	
		C 17.1±0.4	18, l ±0.6	18.9±0.6	19,2±0,8

^{*} p<0.05で拡射学的に有意とした。物質は局所適用した。

住意人ポランティアにおける種々のオメガ鎖変性・環園機ACF。- IE類最体の膜圧降下作用。物質番号は低弧内。 授与後の時間(時)

物質	用量(μg)	ū	Eye康	O(andig)	4(milg)	6(salig)	8(mllg)
17-フェニルー18,19,20-トリノルー PGF2。-イソプロビルエステル(IE) (2)	1	4	宴桩例	11.9±1.7	11.0±0.9	10.1±0.7 *	9.8±0.7
			対原例	12.7±1.7	13,9±0,7	13.5±1.2	12,5±0,7
15-(R)-17-フェニルー18, 19, 20-1 リノルーPCF。- IE 17)	10	3	卖施例	12.9±0.9	11.8±0.6	11.0±0.3	11.2±1.3
			対照例	13,2±1.4	13,7±0,9	l3,8±1,0	15. L±1.3

本本 ネコの眼のデータ

(13)

特許2721414

,	ς	
۰	•	

£)					20			
				投与後の時間(時)				
物質	用量(µg)	D	Eye缺	0(ædfg)	4(sellg)	6(क्रसीद्र)	8(m=2g)	
15-デヒドロー17-フェニルー18,19, 20-トリノルーPOFa - 1E (3)	10	4	突箍例	17.7±0.6	14.6±0.2 *	13.6±0.7 *		
			対照例	17.5±0.7	18.4±0.5	16.3±1.0		
13.14ージ ヒ ドロー17ーフエニルー18. 19.20ートリノルーPGF ₈ 。— i E (9)	1	4	妄驗例	14.2 <u>+</u> 0.5	13.3±1.1	12.2±0.4	12.5±0.9	
			封照例	13,5±0,6	14.2±1.2	15.2±1.0	15.1±0.7	
18-フェニルー19,20-ジノルーPCF2, - !E 00	5	3	夹箍例	14.4±1.0	12,2±1,1	12.4±1.2	11.9±0.7	
			対傾例	15,2±0,1	13,7±1,2	14,4±0,2	13,2±0,5	

p<0.05で統計学的有意差有りとした。

フロントページの接き

(56)参考文献 特開 昭47-9465 (JP, A)

特開 昭59-1418(JP, A)

特開 昭61-47459 (JP、A)